

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 1 177 793 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 06.02.2002 Bulletin 2002/06 (51) Int CI.7: **A61K 33/00**, A61K 9/00, A61K 9/12

- (21) Numéro de dépôt: 01401947.5
- (22) Date de dépôt: 19.07.2001
- (84) Etats contractants désignés:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE TR

Etats d'extension désignés: AL LT LV MK RO SI

- (30) Priorité: 03.08.2000 FR 0010065
- (71) Demandeurs:
 - Air Liquide Sante (International) 75341 Paris Cedex 07 (FR)
 L'AIR LIQUIDE S.A. 75321 Paris Cédex 07 (FR)

- (72) Inventeurs:
 - Lecourt, Laurent 92310 Sevres (FR)
 - Lescure, Franck
 75013 Paris (FR)
 - Lemaire, Marc
 75014 Paris (FR)
- (74) Mandataire: Pittis, Olivier et al L'Air Liquide, S.A., Service Brevets & Marques, 75, Quai d'Orsay 75321 Paris Cedex 07 (FR)

(54) Aérosol médicamenteux inhalable dans le traitement ou la prévention de la douleur

(57) L'invention concerne une utilisation d'au moins un gaz en association avec au moins un produit actif pour fabriquer un médicament inhailable ou une partie d'un médicament inhailable destiné à traiter ou à prévenir la douleur chez l'homme ou l'animal. Le gaz est choisi parmi l'hélium, l'oxygène, l'azote, le xénon, l'hydrogène, le monoxyde de carbone (CO), le dioxyde de carbone (CO₂), l'argon, le krypton, le monoxyde d'azote (NO), le protoxyde d'azote (N₂O), les hydrocarbures carbonés, les fluoro-carbonés el les mélenges de plusieurs de ces gaz. Le produit actif est choisi parmi le paracétamol, l'acide acétylsatelylique, l'acide artiyetarboxylique, les corticostérolides, les minéralostérolides, les anti-inflammatoires non stérolidiens et leurs dérivés, la codéine et ess dérivés, la morphine et les morphinominétiques.

Description

[0001] L'invention porte sur l'utilisation d'un gaz ou d'un mélange gazeux, d'une part, et d'un produit substance thérapeutiquement actif, d'autre part, pour fabriquer tout ou partie d'un médicament inhalable, en particulier un aérosol, destiné à traîter ou à prévenir la dutieur.

[0002] Actuellement, pour lutter contre la douleur, on administre le médicament ou la substance médicamenteuse anti-douleur soit par voie entérale, soit par voie parentérale de manière à ce que celle-ci puisse aller agir et atténuer complétement ou partiellement la sensation de douleur.

[0003] La voie entérale consiste à administrer un produit ou une suistance active per les voies digestives du patient, c'est-à-dire soit de lui faire absorber ou avaier par la bouche le médicament par exemple sous forme d'une poudre, d'une pilule, d'un comprime, d'un liquide ; soit d'introduire la substance active par l'anus, par exemple sous forme de suppositire.

[0004] Toutefois, la voie entérale est plus adaptée au traitement de la douleur chronique qu'à la prise en charce de la douleur aiguë.

[0005] Parmi les voles d'administration des médicaments visant à lutter contre la douleur, notamment la douleur aigué, la voie parentérale est la plus utilisée. [0006] Administrer un médicament ou une substance thérapeutiquement active à un malade par la voie parentérale consiste habituellement à injecter ledit médicament audit patient au moyen d'une seringue munie d'une aiuille.

[0007] Une injection parvoie parentérale peut être notamment intradermique, intravasculaire, intramusculaire. sous-cutanée.....

[0008] Cependant, les problèmes et risques engendrés par une administration de médicament par voie parentérale sont de plusieurs types, à savoir les risques pour les patients, les risques pour le personnel soignant et le rapport efficacité / tolérance des produits adminis-

[0009] Plus précisément, en ce qui les risques ou inconforts pour les patients, on comprend aisément que l'elfraction cutanée causée par le système d'injection, en particulier faiguille, est souvent voue comme une agression, en particulier chez les enfants, mais aussi chez les patients dont le réseau veineux est d'accès difficie, tes les sujets ágés. les patients atteints de pathologies lourdes (cancer, immunodéficience acquise ou congéniate...) ixocromanes. Ce sentiment est tié à la doulour répétée, créée par l'effraction cutanée lors de

[0010] En dehors de cette sensation d'agression, l'acte en lui même est potentiellement dangereux. En effet, le risque d'effraction veineuse, d'est-à-dire de détérioration des vaisseaux sanguins, est non négligeable lors d'une injection de type intra-musculaire ou intra-dermique. [0011] Un autre risque potentiel est celui de l'hémorragie qui peut en résulter et la formation d'un hématome sous cutané, en particulier chaz les patients hémophiles ou soumis à un traitement par des produits anticoaculants.

[0012] En outre, certains patients sont dits "impiquables" du fait de l'état de leur réseau veineux; du fait de fâge, c'est le plus souvent le cas des enfants ou des personnes âgées; de l'abus de drogues par exemple les toxicomanes; de multiples ponctions ou injections dans le cadre de traitements lourds, tels les patients traités pour des cancers ou des hémopathies malignes, les patients obbess…

[0013] Pour toutes ces populations de malades, le risque est celui d'une lymphangite qui peut se sur-infecter chez les patients immunodeprimés, notamment ceux alteints d'une pathologie du type HIV, cancer, hémopathles... Chez ces patients, le risque majeur encouru est consiliué par l'infection sur cathèter, pouvant entraîner o une septicémie avec des dégâts organiques au niveau du coeur, foic, erie, poumon., nécessitant l'abaltion du cathèter, la mise en place d'une antibiothérapie lourde et non dénuée de risque loxique et surtout retardant la poursuite du traitoment de la maladici initais.

5 [0014] Il va de soi que tous ces risques se multiplient et croissent avec la chronicité des maladles comme dans les cancers, les maladles inflammatoires chroniques

[0015] Par ailleurs, il existe aussi des risques évidents 9 pour le personnel médical soignant (infimières, sagesfemmes, médecins), qui dolvent absolument éviter tout contact avec le sang contaminé du malade lors de l'iniection du médicament.

[0016] En outre, il a été démontré qu'un médicament 5 administré par voie entérale ou parentérale est métabolisé dans la majorité des cas, c'est ce que l'on appelle l'effet de premier passage hépatique.

[0017] Par tenir compte de cet effet, il est classiquement nécessaire soit d'augmenter la dose initiale de 7 principe actif tout en sachant que seule une faible partie dudit principe actif sera réellement efficace car non métabolisé, soit d'utiliser une pro-drogue dont le métabolisme donnera naissance à la droque active.

[0018] Toutefois, dans tous les cas. le rapport de la dose active à la dose administrée est fable, ce qui par ailleurs augmente les risques toxiques des médicaments en diminuant le rapport bénéfices / risques.

[0019] En d'autres termes, le problème qui se pose est de proposer une composition thérapeutiquement efficace pour lutter contre la douleur qui puisse être administrée de façon sûre tant pour le patient que pour le personnol soignant, ci qui ne présente donc pas les problèmes et risques susmentionnés.

[0020] De plus, ladite composition thérapeutiquement efficace ou médicament doit être aussi facile à produire au plan industriel ou pharmaceutique.

[0021] La solution à ces problèmes apportée par les inventeurs de la présente invention repose essentielle-

ment sur l'utilisation de la voie inhales pour administre les substances actives au malade et ce, à la place des voies entérale et parentérale ciassiquement utilisées. [0022] La voie inhalée ou aérosotihérapie peut permettre, dans certaines conditions, de résoutire les probiemes liés à l'usage de la voie parentérale et, dans une moindre mesure, de la voie entérale.

[0023] En effet, un intérêt principal de la voie inhalée est de permettre le passage de la drogue ou substance thérapeutiquement active directement dans le sang arteriel du malade, via une surface de passage et d'échange importante, en particulier la membrane alvéolo-capillaire du tractus respiratoire, et donc en évitant le métabolisme hépatique ou rénal qui engendre habituellement une dégradation d'une partie du médicament et 15 nécessite alors d'augmenter les doses administrées pour prendre en compte ces pertes de substance active. [0024] Administrer le médicament par voie inhalée, sous forme d'aérosol, permet non seulement de minimiser les risques qui existent avec les administrations par voie parentérale et ce, sans perdre l'efficacité du médicament, mais aussi de traiter certaines pathologies qui ne peuvent pas l'être par voie entérale alors que les malados atteints de cos pathologies font partio de populations pour lesquelles la voie parentérale n'est pas ou

[0025] Jusqu'à aujourd'hui, la voie inhalée était essentiellement utilisée pour traiter des pathologies ou affections locales du tractus respiratoire, à savoir les maladies pulmonaires et bronchiales, tel l'asthme.

mal adaptée ou utilisable.

[0026] A ce litre, on peut citer les documents EP.A. 680315, EP.A.655237, WO-A-98/7419, EP.A-550031, EP-A-384371, EP.A-658101, EP-A-625046, EP.A-616525, EP.A-556256, EP-A-556239, EP-A-616523, EP-A-539674, EP.A-789587, EP.A-799024, EP.A-741588, WO-A-99/53919 et WO-A-99/5319.

[0027] Or, l'utilisation d'aérosois médicamenteux dans le traitement de la douleur n'a, jusqu'à maintenant, jamais été décrit ou suggéré, en particulier pour les pathologies non-pulmonaires et non-bronchiales.

[0028] La solution de l'invention repose sur une utilisation d'au moins un gaz en association avec au moins un produit actil choisi parmi le paracétamol, l'acide acetylsalicylique, facide aryl carboxylique, les contiostéroldes, les minéralostéroïdes, les anti-inflammatoires non steroidiens et leurs dérivés, la codéine et ses dérivés, la morphine el les morphinominétiques pour fabriquer un médicament inhalable ou une partie d'un médicament inhalable destine à traiter ou à prévenir la douleur chez l'homme ou l'animal.

[0029] Selon le cas, l'utilisation de l'invention peut comprendre l'une ou plusieurs des caractéristiques suivantes :

- le produit actif est choisi parmi les antalgiques.
- le produit actif est choisi parmi les composés à action anti-inflammatoire.
- le produit actif est choisi parmi les anti-pyrétiques.

- le gaz est chosis parmi l'hélium, l'oxygène, l'azote, le xénon, l'hydrogène, le monoxyde de carbone (CO), le dioxyde de carbone (CO₂), l'argon, le krypton, le monoxyde d'azote (NO), le protoxyde d'azote (N₂O), les hydrocarbures carbonés, les fluoro-carponés et les mélanges de blusieurs de ces gaz.
- le médicament inhalable est sous forme d'un aérosol comprenant ledit gaz et ledit produit actif sous forme de poudre, de liquide ou d'un mélange poudre/liquide.
 - le médicament inhalable contient une quantité thèrapeutiquement efficace de produit actif et dans laquelle l'association dudit au moins un gaz avec ledit au moins un produit actif conduit à un effet synerqique.
- le médicament inhalable contient au moins un gaz choisi parmi le CO et le NO, de préfèrence un mèlange gazeux contenant NO et CO, et au moins un produit actif à action anti-inllammatoire.
- le médicament inhalable contient au moins un gaz choisi parmi le O₂ et le N₂O, de préférence un mélange gazeux contenant O₂ et N₂O, et au moins un produit actif antalgique ou morphinique.
 - [0030] L'invention conceme aussi un médicament inhalable formé d'une association d'au moins un gaz et d'au moins un produit actif à action analgésique, ainsi qu'un dispositif pour délivrer un aérosol comprenant un réservoir muni d'une ouverture de réservoir, un
- 30 diaphragme comprenant une ouverture de diaphragme, ledit diaphragme étant en insettion hermétique au niveau de l'ouverture de réservoir, et une tige de valve reseant au travers de l'ouverture de diaphragme et l'ouverture de réservoir et étant en insertion hermétique of coulissante dans l'ouverture de diaphragme, caractérisé en ce que le réservoir confient un médicament inhalable formé d'une association d'au moins un paz et d'au moins un produit actif à cation analgésique, en particuler un gaz et/ou un produit actif à cation analgésique, en particuler avant.
- [0031] Dans le cadre de la présente invention, les termes "produit açtil" sont utilisés dans un sens général pour désigner tout composé, toute molécule, tout principe actif, toute substance, toute composition, organique, minérale ou vegérale, ou leurs mélanges, sous quelque forme que ce soit, à savoir liquide, solide, mèlange liquide/solide, suspension, dilution, émulsion ayant une activité thérapeutique non nulle dans le traitement de la douleur et dont l'administration au patient par voie inhaise, via les voies aériennes du patient, va engendrer une diminution de sa perception ou de sa sensation de douleur.
- [0032] Toutefois, les pathologies broncho-pulmonaires, tel l'asthme, sont exclues du champ de protection de la présente invention.
 - [0033] En particulier, dans le cadre de l'invention, on peut envisager des associations thérapeutiques du type CO/NO et anti-inflammatoires, O₂/N₂O et antalgiques

ou morphiniques ...

10034] De façon puis generale, le médicament inhalable de l'invenion est formé d'une association d'au moins un gaz et d'au moins un produit actif à action analgésique, ledir produit actif étant choisi parmi le paracètamol, facide acetylsalloylique, l'acide arylcarboxylique, les corticostéroides, les minéralostéroides, les anti-inflammatoires non stéroidiens et leurs dérivés, la codéine et ses dérivés, la morphine et les morphinomimétiques.

[0035] Dans le cadre de l'invention, le gaz est choisi parmi l'hélium, l'oxygène, l'azote, le xènon, l'hydrogène, le dioxyde de carbone, l'argon, le krypton, le monoxyde de carbone (CO), le shydrocarbures carbones ou fluorocarbones et les mélanges de plusieurs de ces gaz. Les hydrocarbures carbones ou fluoro-carbones et lissables sont classiquement des gaz ou des mélanges gazeux à base d'heptafluoropropune, de tétrefluorocharne ou d'autres gaz similaires , ceux-ci servent essentiellement à diluer les gaz thérapeutiquement actifs, tels le NZO, le NO, le CO..., eVou à propulser l'aérosal médicamenteux; ils n'ont donc pas d'action thérapeutiquo à proprement parfor.

[0036] Utiliser la vole inhalée pour administrer un médicament anti-douleur présente aussi d'autres avantages pour le patient, à savoir qu'en évitant un acte douloureux, la voie inhalée permet de réduire le risque infectieux, inflammatior et rhémorragique.

[0037] De plus, la voie inhalée permet de réduire la 30 doss administrée de principe actif, permet d'associer des formes galéniques différentes de principes actifs synergiques et permet de vérifier l'observance du traite ment par le malade, notamment i on utilise un appareil d'aérosotithérapie adapté, tel l'appareil commerciales 37 par AIR LIQUIDE SANTE sous la dénomination commerciale OPTINEE™. Toutefois, d'autres dispositifs peuvent être utilisés comme avolloué ci-arvositos de l'autres dispositifs peuvent être utilisés comme avolloué ci-arvositores.

[0038] Par ailleurs, grâce à l'administration du médicament par la voie inhalée, il est désormais possible ou plus facile de soigner les populations de malades dit "à risques" ou "difficiles", tels les patients immunodéprimes, c'est-à-dire atteints de cancers, d'hemopathies ou d'hépatites B ou C, les toxicomanes, les malades atcients du virus HIV, les patients hémophiles ou sous anticoagulants, ou encore les patients dont le réseau veineux est difficile d'accès, leis les enfants, les personnes agées ou dèsess.

[0039] Dans le cadre de l'invention, le médicament peut être préparé sous une forme stable et être conditionné, par exemple, dans des récipients sous pression, tels des distributeurs de produits aérosols à actionnement par pression digitale, comme décrit notamment dans le document EP-A-70805.

[0040] Selon le cas, le médicament peut aussi être 55 préparé juste avant son administration au patient, c'està-dire extemporanément.

[0041] De façon générale, lors de la mise en oeuvre

d'un traitement par aérosolthérapie selon l'invention, les gaz utilisables peuvent être utilisés de plusieurs manières, qui peuvent se combiner entre elles, à savoir :

- pour réaliser la nébulisation si l'on considère un système de nébulisation pneumatique,
- en tant que vecteur du nébulisât et ce, quelque soit le système de nébulisation employé,
- pour les propriétés thérapeutiques de ces gaz sur la cible thérapeutique elle-même ou sur le principe actif nébulisé, en particulier lorsque le produit actif et le gaz agissent de façon synergique.

[0042] Toutefois, nébulisation et vectorisation du gaz sont parfois confondues, c'est-à-dire qu'un même gaz nébulise le produit actif et le vectorise ensuite dans le tractus pulmonaire du patient.

[0043] A l'inverse, lorsqu'il est souhaitable ou nécessaire de bien distinguer entre ces deux fonctions, on peut utiliser par exemple un système telle dispositif OP-TH-¹¹ commercialisé par la Société Vitalaire qui peut être couplé, d'une part, à un ventillateur médical pour délivrer une pression positive d'un gaz respiratolre et, d'autre part, à un système de nébulisation à l'oxygène, par exemple.

[0044] On estime qu'une nébulisation efficace pour atteindre les alvéoles des poumons doit générer des particules d'aérosol d'environ 1 à 5 µm.

[0045] La nature physique du gaz est donc à prendre o en compte et on peut estimer, hors considérations physiclogiques, que tout gaz de nature physique proche de l'oxygène sera un bon gaz nébuliseur. L'oxygène ou des mélanges gazeux à base d'oxygène sont envisageables car ils permettent d'utiliser un même gaz pour la vecto-5 risation et la nébulisation.

[0046] De la même façon, certains gaz modifiant les paramètres hémodynamiques cardio-pulmonaire (débit cardiaque, volémie...) sont susceptibles d'influer sur l'efficacité de la nébulisation.

10 [0047] De façon analogue, certains gaz ayant des effets thérapeutiques peuvent être utilisés comme vecteurs du nébulisát de produit actif contenant le ou les principes actifs et ce, de manière à augmenter l'effet desdits principes actifs nébulisés grâce à une action system de la contrain de la contr

[0048] Alnsi, les associations données dans le tableau suivant peuvent être envisagées dans le cadre du traitement de la douleur.

Tableau

Associ	ations à effet synergique potentiel		
GAZ PRINCIPES ACTIFS			
02	Anti-Inflammatoire Non Stéroïdien		
Xénon	Anti-Inflammatoire Stéroïdien		
NO	Aspirine		
CO	Morphine		
	GAZ 02 Xénon NO		

10

Tablcau (suite)

Association	ons à effet synergique potentiel
GAZ	PRINCIPES ACTIFS
N2O	Morphino-mimétiques
H2	Codeïne et dérivés
Argon	Paracétamol
Krypton	Paracétamol

[0049] Le principe actif peut être potentialisé par le gaz de nébulisation. Par exemple, un principe actif stoc-ké sous une forme réduite plus stable peut être potentialisé au moyen d'une nébulisation par un gaz plus ou moins oxydant, lel O₂, NO, CO ou CO₂.

[0050] Cette approche présente au moins les avantages d'une meilleure stabilité du principe actif libéré dans l'organisme et d'un ciblage plus efficace des cellules visces par lo traitement.

[0051] Cette approche est valable pour n'importe quel 20 traitement de la douleur que l'on veut faire agir de façon ciblée.

[0052] A litre d'exemple, un dispositif portable manuel pour délivrer un aérosol selon l'invention peut comprendre, comme schématisé sur la figure annexée, un réservoir 1 muni d'une ouverture de réservoir 6, un diaphragme 3 comprenat une ouverture 5 de diaphragme, ledit diaphragme étant en insertion hermétique au niveau de l'ouverture 6 de réservoir, et une tige 2 de valve passant au travers de l'ouverture 5 de diaphragme et Touverture 3 de réservoir et étant en insertion hermétique coulissante dans l'ouverture 5 de diaphragme.

[0053] Le réservoir 1 contient un médicament 4 inhalable formé d'une association d'au moins un gaz et d'au moins un produit actif à action analgésique selon l'invention.

[0054] Dans le réservoir 1, le produit actif peut être sous forme de poudre, de liquide ou de leurs mélanges, notamment des particules dissoutes ou dispersées dans un liquide.

[0055] L'utilisateur peut faire sortir l'aérosol contenu dans le récipient 1 en exerçant une pression sur la tige 2 dans le sens tendant à déplacer ladite tige 2 vers l'intérieure du récipient 1.

Revendications

1. Utilisation d'au moins un gaz en association avec au moins un produit actif choisi parmi le paracète somol, l'acide acétysalicyfique, l'acide anyl carboxylique, les corticostéroides, les minéralostéroides, les anti-inflammatoires non stéroidiens et leurs dérivés, la codéine et ses dérivés, la morphine et les morphinonimétiques pour fabriquer un médicasement inhalable ou une partie d'un médicament inhalable destiné à traîter ou à prévenir la douleur chez l'homme ou l'animal.

- Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle le produit actif est choisi parmi les antalgiques.
- Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle le produit actif est choisi parmi les composés à action anti-inflammatoire.
- Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle le produit actif est choisi parmi les anti-pyrétiques.
- 5. Utilisation selon Tune des revendications 1 à 4, dans laquelle le gaz est chois pamil héllium, roxygène, fazote, le xénon, fhydrogène, le monoxyde de carbone (CO), le dioxyde de carbone (CO₂), l'argon, le krypton, le monoxyde d'azote (NO), le protoxyde d'azote (N₂O), les hydrocarbures carbonés, les fluoro-carbonés et les mélanges de plusieurs de ces gaz.
- 6 6. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 5, dans laquelle le médicament inhalable est sous forme d'un aérosol comprenant ledit gaz et ledit produit actif sous forme de poudre, de liquide ou d'un mélange poudre/liquide.
 - Utilisation selon l'une des revendications 1 à 6, dans laquelle le médicament inhalable contient une quantité thérapeutiquement efficace de produit actif.
- Utilisation selon l'une des revendications 1 à 7, dans laquelle l'association dudit au moins un gaz avec ledit au moins un produit actif conduit à un effet synergique.
- 9. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 8, dans laquelle le médicament inhalable contient au moins un gaz chois jamile Ic O et le NO, de préférence un mélange gazeux contenant NO et CO, et au moins un produit actif à action anti-inflammatoire.
 - Utilisation selon l'une des revendications 1 à 9, dans laquelle le médicament inhalable contient au moins un gaz choisi parmi le Q₂ et le N₂Q,
 - 11. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 10, dans laquelle le médicament inhalable contient O₂ et N₂O, et au moins un produit actif antalgique ou morphinique.
 - 12. Médicamont inhalable formé d'une association d'au moins un gaz et d'au moins un produit actif à ection analgésique, ledit produit actif étant choisi parmi le paracétamol, l'acide acétylsalivique, l'acide arjylcarboxylique, les corticostéroïdes, les minéralostéroïdes, les anti-inflammatoires non stéroïdiens et leurs dérivés, la codéine et ses dérivés, la morphine

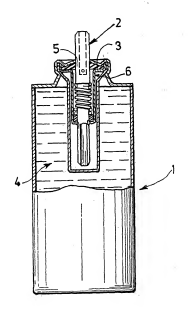
45

10

et les morphinomimétiques.

- 13. Médicament selon la revendication 12. caractérisé en ce que le gaz est chois i parmi l'hélium, l'oxygène, l'azote, le xénon, l'hydrogène, le monoxyde de carbone (CO), le dioxyde de carbone (CO₂), l'argon, le krypton, le monoxyde d'azote (NO), le protoxyde d'azote (N₂O), les hydrocarbures carbonés, les fluoro-carbonés et les mélanges de plusieurs de ces gaz.
- Médicament selon la revendication 12, caractérisé en ce qu'il contient une quantité thérapeutiquement efficace de produit actif.
- 15. Dispositif pour délivrer un aérosol comprenant :
 - un réservoir (1) muni d'une ouverture (6) de réservoir,
 - un diaphragme (3) comprenant une ouverture (5) de diaphragme, ledit diaphragme (3) étant en insertion hermétique au niveau de l'ouverture de réservoir (6), et
 - uno tigo (2) de valve passant au travers de l'ouverture de diaphragme (5) et l'ouverture de réservoir (6) et étant en insertion hermétique coulissante dans l'ouverture de diaphragme (5).

caractérisé en ce que le réservoir (1) contient un médicament (4) inhalable formé d'une association d'aumoins un gaz et d'aumoins un produit actif à action analgésique, en particulier un gaz selon la revendication 13 eVou un produit actif selon la revendication 12.



7



Office européen RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 01 40 1947

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Citation du document avec indication, en cas de besoin, CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.Cl.7) Catégorie des parties pertinentes DATABASE WPI 1-15 A61K33/00 Section Ch, Week 198713 Derwent Publications Ltd., London, GB; A61K9/00 A61K9/12 Class B05. AN 1987-089866 XP002165055 & JP 62 039531 A (SHIMA M), 20 février 1987 (1987-02-20) * abrégé * PATENT ABSTRACTS OF JAPAN 1-15 vol. 011, no. 214 (C-434), 10 juillet 1987 (1987-07-10) & JP 62 033115 A (KAO CORP), 13 février 1987 (1987-02-13) * abrégé * A DATABASE WPI 1-15 Section Ch. Week 199918 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B05, AN 1999-210743 XP002165056 DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (INLCL7) & JP 11 049665 A (OSAKA ZOSENSHO KK). 23 février 1999 (1999-02-23) A61K * abrégé * EP 0 868 921 A (BOC GROUP,UK) 7 octobre 1998 (1998-10-07) 1-15 * revendications * A.D WO 95 02651 A (MINNESOTA MINING AND 115 MANUFACTURING COMPANY) 26 janvier 1995 (1995-01-26) * revendications * * figures * Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications Lieu de la recharche Date d'achevement de la rechoigne I A HAYF 2 novembre 2001 Scarponi, U CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet artérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date X : pariculièrement perfinent à lur seur Y : pariculièrement perfinent en combina autre document de la même catégorie A : amen-plan technologique O : divulgation nou-docthe P : document intercataire & . membre de la même familie, document correspondant



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande EP 01 40 1947

DC		ES COMME PERTINENT	s	
atégone	Citation du document avec des parties pertir	indication, en cas de besoin, ientes	Flewendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (MLC1.7)
ı,P	US 6 125 844 A (N.G 3 octobre 2000 (2000 * revendications 1, * colonne 2, ligne * colonne 6, ligne * colonne 8, ligne 12 * * figures 2,3,7,8,1	D-10-03) 2,5,6,9,10,13 * 43 - ligne 50 * 21 - ligne 34 * 50 - colonne 9, ligne	1-15	
A,P	WO 01 03645 A (CAPI 18 janvier 2001 (20 * revendications *	NA INC.,U.S.A.) 01-01-18)	1-15	
A,P	WO 00 76545 A (IMPE SCIENCE, TECHNOLOGY 21 décembre 2000 (2 * revendications *	AND MEDICINE,UK)	1-15	
				DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (IM.CI.7)
	-			
			⊣ '	
Lep	résent rapport a été établi pour to			
	Les de la recherone	Date of achievement ce to recherche		Ecorrinates
	LA HAYE	2 novembre 200	1 Sca	rponi, U
-	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITE	E . document d	rincipe à la base de fi e brevel anteneur, me	as publié à la
Y - ra	niculièrement periment à lui seul riculièrement pertinent en combination re document de la même catégorie lère-plan technologique	cate de dep	ói ou après celle dale ulumande	
			la même famille, doc	

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 01 40 1947

La grissina anneir indiqua les membres de la tamille de brevets relatifs aux documents brevets cries dans le rapport de recherche europeanne vide d'e-déssus. L'esdas nembres sont contenus au fichier informatique de l'Office-européen de s brevets à la date du Les renseignements burnis sont content à tre indicate in frençagent pas la responsabilité de l'Office europeen des brevets.

02-11-2001

	Document brevet au rapport de reche		Date de publication		Membre(s) o familie de bre		Date public	
JP	62039531	A	20-02-1987	AUCUN				
JP	62033115	A	13-02-1987	AUCUN				
JP	11049665	A	23-02-1999	AUCUN				
ΕP	868921	A	07-10-1998	AU	6064598		08-10-1	
				CA	2233903		04-10-1	
				EP	0868921		07-10-1	
				JP	10324645		08-12-1	
				us	6001332		14-12-1	
				ZA	9802871	Α	08-10-1	998
WO	9502651	Α	26-01-1995	AU	680530		31-07-1	
				AU	7395694		13-02-1	
				DE	9422364		14-09-2	
				DE DE	69412626 69412626		24-09-1	
				EP.	0708805		28-01-1	
				ES	2119219		01-05-1	
				JP	3172190		04-06-2	
				JP	9500300		14-01-1	
				MO	9502651		26-01-1	
				US	5836299		17-11-1	
us	6125844	A	03-10-2000	AUCUN				
MO	0103645	A	18-01-2001	AU	5931500	Α	30-01-2	
				WO	0103645	A2	18-01-2	001
				AU	4135801		30-05-2	
				WO	0136018		25-05-2	
				MO	0164280	Al	07-09-2	001
WO	0076545	A	21-12-2000	AU	5544400		02-01-2	
				WO	0076545		21-12-2	
				GB	2352633	Α	07-02-2	001

Pour tout renseignement concernant clette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No. 12/82